特 許 協 力 条 約

Rec'd PCTPTO

電話番号 03-3581-1101 内線 3452



PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 663954	今後の手続きにつ	いては、様式PCT	/IPEA/416を	参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP03/11338	国際出願日 (日.月.年) ⁰	5.09.2003	優先日 (日.月.年) 0 6	6.09.2002	
国際特許分類 (IPC) Int.Cl. 7 A61K31/4409, C07D213/89, A61K31/3324, A61P35/00					
出願人(氏名又は名称) 有限会社デ・ウエスタン・セラピテクス研究所					
 この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条 (PCT36条)の規定に従い送付する。 この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。 この報告には次の附属物件も添付されている。 a 附属書類は全部で ページである。 					
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照) 第1欄4.及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの国際予備審査機関が認定した差替え用紙 1					
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。 X 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎 第 I 欄 優先権 X 第 II 欄					
国際予備審査の請求書を受理した日 09.03.2004		国際予備審査報告を	と作成した日 . 07.2004		
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便発長100-8915	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	特許庁審査官(権防		4 C 3 2 2 9	

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号



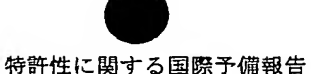


第1欄 報告の基礎	
1.この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか	か、国際出願の言語を基礎とした。
 この報告は、 それは、次の目的で提出された翻訳文の言語であります。 PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査 PCT規則12.4にいう国際公開 PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査 	る。 ·
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第69 た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この	系(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され の報告に添付していない。)
X 出願時の国際出願書類	
明細書 第 ページ、 第 ページ*、 第 ページ*、	出願時に提出されたもの
請求の範囲 項、 第 項*、 第 項*、 第 項*、 第 項*、 項*、 項*、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
図面 ページ/図、 第 ページ/図*、 第 ページ/図*、	出願時に提出されたもの
配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。	
3. 補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第	ページ
□ 請求の範囲 第□ 図面 第□ 配列表(具体的に記載すること)□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	項 ページ/図 トること)
	に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超されなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))
明細書 第 請求の範囲 第 図面 第 配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	ページ 項 ページ/図
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記	入されることがある。



国際出願番号 PCT/JP03/11338

第Ⅰ	I欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成
1.	次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。
	国際出願全体
	【 請求の範囲 13-19
理	
X	この国際出願又は請求の範囲 13-19 は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。
	国際予備審査をすることを要しない国際出願の対象としてPCT規則67.1(iv)に 規定された治療による人体の処置方法に該当する。
	·
	明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲の記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。
·	
	全部の請求の範囲又は請求の範囲 が、明細書による十分な
	裏付けを欠くため、見解を示すことができない。
X	請求の範囲 13-19 について、国際調査報告が作成されていない。
	ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。
	書面による配列表が
	所定の基準を満たしていない。
	コンピュータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属書 Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。
	□ 提出されていない。□ 所定の技術的な要件を満たしていない。
	詳細については補充欄を参照すること。



国際出願番号 PCT/JP03/11338

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

 新規性(N)
 請求の範囲
 7,9
 有

 請求の範囲
 1-6,8,10-12
 無

 進歩性(IS)
 請求の範囲
 有

 請求の範囲
 1-12
 有

 産業上の利用可能性(IA)
 請求の範囲
 1-12
 有

 請求の範囲
 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

国際調査報告には、以下の文献が示されている。

文献 1 /WO 95/27699 A1 文献 2 /Goodman and Gilman's THE PHARMACOLOGICAL BASIS OF THERAPEUTICS.-9th ed., 1996, p. 1225-1232, 1269-1271 文献 3 / JP 2001-261649 A

文献1、3には、請求の範囲1に記載の一般式(I)に包含される化合物が、悪性腫瘍の治療剤として記載されている。

文献2には、癌の治療において、複数の化学療法剤を組み合わせて用いたり、放射線療法と化学療法を組み合わせることが記載されている。

請求の範囲1-6、8、10-12に記載された医薬は、文献1および3に記載された医薬と有効成分および治療対象疾患が同一であるから、両者は医薬の発明としては同一である。したがって、これら請求の範囲に記載された発明は、PCT第33条(2)に規定する新規性および進歩性を否定される。

一方、国際調査報告に示された文献には、請求の範囲7、9のように、式(I)で表される化合物と他の有効成分を含有する医薬組成物やキットは記載されていないから、PCT第33条(2)に規定する新規性を有している。

しかし、文献2に記載されているように、悪性腫瘍の化学療法において、複数の化学療法剤を組み合わせて投与することにより、治療効果を高める方法はすでに知られている。したがって、請求の範囲7、9に記載された医薬組成物等のように、単に他の抗腫瘍薬と組み合わせて配合・キット化する程度のことは、当業者に自明である。

したがって、請求の範囲7、9に記載された医薬組成物、キットは、 PCT第33条(3)に規定する進歩性を有していない。